TRAITE DE JOPERATION EN MATIERE LE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
PCT	Destinataire:
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT)	United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Washington D.C. 20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date d'expédition 18 juillet 1996 (18.07.96)	en sa qualité d'office élu
Demande internationale no: PCT/FR96/00037	Référence du dossier du déposant ou du mandataire: MD/T12B2107
Date du dépôt international: 09 janvier 1996 (09.01.96)	Date de priorité: 09, janvier 1995 (09,01.95)
Déposant: THOREL, Jean-Noël etc	
∆. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:	
international le 14 juin 1996 (1 dans une déclaration visant une élection ultérieure d	
The Control of the Co	
avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la dat à la règle 32.2b).	e de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé
	the second of th
	4
34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Fonctionnaire autorisé: J. Zahra

Market State of the State of th

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS 16C1 Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL PCT Destinataire: NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT **D'UN CHANGEMENT CABINET GERMAIN & MAUREAU** Boîte postale 3011 (règle 92bis.1 et F-69392 Lyon Cédex 03 instruction administrative 422 du PCT) **FRANCE** Date d'expédition (jour/mois/année) 18 décembre 1996 (18.12.96) Référence du dossier du déposant ou du mandataire NOTIFICATION IMPORTANTE MD/T12B2107 Demande internationale no Date du dépôt international (jour/mois/année) PCT/FR96/00037 09 janvier 1996 (09.01.96) 1. Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui concerne: le déposant l'inventeur le mandațaire le représentant commun Domicile (nom de l'Etat) Nationalité (nom de l'Etat) Nom et adresse SOCIETE D'EXPLOITATION FRANCAISE DES RECHERCHES BIODERMA ZAC Pichaury II no de téléphone Rue Pierre Berthier F-13290 Les Milles no de télécopieur no de téléimprimeur 2. Le Bureau international notifie au déposant que le changement indiqué ci-après a été enregistré en ce qui concerne: la nationalité Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (nom de l'Etat) 13.26 16 14 16 no de téléphone no de télécopieur no de téléimprimeur 3. Observations complémentaires, le cas échéant: Cette personne morale n'est plus déposant. **新发展的** 4. Une copie de cette notification a été envoyée: à l'office récepteur aux offices désignés concernés à l'administration chargée de la recherche internationale aux offices élus concernés à l'administration chargée de l'examen préliminaire international autre destinataire: Fonctionnaire autorisé: Bureau international de l'OMPI 34. chemin des Colombettes S. Cruz 1211 Genève 20, Suisse

no de téléphone (41-22) 730.91.11

Formulaire PCT/IB/306 (mars 1994)

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

001335223

THIS BEET THE SENSE OF

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

, ', ", w, I

PCT

NOTIFICATION CONCERNANT LA TRANSMISSION DE DOCUMENTS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date d'expédition (jour/mois/année) 26 août 1997 (26.08.97)

en sa qualité d'office élu

Demande internationale no PCT/FR96/00037

Date du dépôt international 09 janvier 1996 (09.01.96)

Déposant

THOREL, Jean-Noël etc

RECFINED NOV 1 9 1997 GROUP 1800

Le Bureau international transmet ci-joint le nombre de copies indiqué ci-après des documents suivants:

copie de la traduction en langue anglaise du rapport d'examen préliminaire international (article 36.3)a))

Bureau international de l'UMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

C. Carrié

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE DELINES

	For receiving Office use only
PCT	International Application No.
REQUEST	International Filing Date
ed requests that the present	Name of receiving Office and "PCT International Application"

The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty

	Applicant's or agent's file reference (if de MD/t12B2107	sired) (12 characters maximum)		
Box No. I TITLE OF INVENTION NUTRIENT MEDIUM WHICH CAN BE USED AS A CULTURE MEDIU	IM FOR EPIDERMAL CELLS AND APPLIC	ATIONS		
Box No. II APPLICANT Jean-Noel THOREL and Hugues GATTO	SHIP OF EL TOETHINGE GEEED THE DATE FELO.	ATTORO		
Name and address: (Family name followed by given name: for a leaddress must include postal code and name of		This person is also inventor.		
THOREL Jean-Noel 3 rue de la Rochelle 75014 Paris		Telephone No.		
FRANCE		Facsimile No.		
•		Teleprinter No.		
	ate (i.e. country) of residence: ANCE			
This person is applicant for the purposes of: all designated all designated except the Un America	d States the United states of States of America only	the States indicated in the Supplemental Box		
Box No. III FURTHER APPLICANTS AND/OR (FURTHER) INVE	ENTOR(S)			
Name and address: (Family name followed by given name: for a legarity address must include postal code and name of SOCIETE D'EXPLOITATION FRANCAISE DES		This person is: applicant only		
RECHERCHES BIODERMA ZAC Pichaury II 13290 LES MILLES		applicant and inventor		
FRANCE	A PAGE OF THE STATE OF THE STAT	inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below)		
	nte <i>(i.e. country)</i> of residence: ANCE			
This person is all designated all designated applicant for the purposes of: all designated except the Ur America	d States the United States of States of America only	the States indicated in the Supplemental Box		
Further applicants and/or (further) inventors are indicated on a co	ontinuation sheet.			
Box No. IV AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE; OR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE				
The person identified below is hereby/has been appointed to act on behavior agent common representative	alf of the applicant(s) before the competent Int	emational Authorities as:		
Name and address: (Family name followed by given name: for a leaddress must include postal code and name of		Telephone No. 72 60 28 90		
Cabinet GERMAIN & MAUREAU B.P. 3011 69392 LYON CEDEX 03		Facsimile No. 78 60 92 85		
FRANCE		Teleprinter No. 370391f		
Mark this check-box where no agent or common representative is, which correspondence should be sent.	has been appointed and the space above is u	used instead to indicate a special address to		

Continuation of Box No. III FURTHER APPLICANTS AND/OR (FURTHER) INVENTORS	
If none of the following sub-boxes is used, this sheet is not to be included it	in the request
Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The	This person is:
address must include postal code and name of country.) GATTO Hugues 15 rue Pasteur	applicant only
73200 ALBERTVILLE FRANCE	applicant and inventor
	inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below)
State (i.e. country) of nationality: FRANCE State (i.e. country) of residence: FRANCE	
This person is all designated States applicant for the purposes of: all designated States except the United States of America all designated States the United States of America only	the States indicated in the Supplemental Box
Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The	This person is:
address must include postal code and name of country.)	applicant only
	applicant and inventor
	inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below)
State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence:	
This person is all designated all designated States the United States of America the United States of America the United States of America only	the States indicated in the Supplemental Box
Name and address: // Family name followed by given name; for a local antity full official designation. The	This person is:
Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.)	This person is:
	This person is: applicant only
address must include postal code and name of country.)	applicant only
	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is
address must include postal code and name of country.)	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is
State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence: This person is all designated all designated States the United States of America America America only Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below) the States indicated in the
State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence: This person is all designated all designated states except the United States of America only	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below) the States indicated in the Supplemental Box
State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence: This person is all designated all designated States the United States of America America America only Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below) the States indicated in the Supplemental Box This person is:
State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence: This person is all designated all designated States the United States of America America America only Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below) the States indicated in the Supplemental Box This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is
State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence: This person is all designated all designated States the United States of America America America only Name and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below) the States indicated in the Supplemental Box This person is: applicant only applicant and inventor
State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of nationality: State (i.e. country) of residence: This person is all designated applicant for the purposes of: America and address: (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.)	applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is marked, do not fill in below) the States indicated in the Supplemental Box This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (if this check-box is

Box N	No.V	DESIGNATION OF STATES				
The f	The following designations are hereby made under Rule 4.9(a) (mark the applicable check-boxes; at least one must be marked):					
Regio			•			
(X)						
ت	•	ARIPO Patent: KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, SD Sudan, SZ Swaziland, UG Uganda, and any other State which is a Contracting State of the Harare Protocol and of the PCT				
X	EA	Eurasian Patent: AM Armenia, AZ Azerbaijan, BY Belarus, KG Kyrgyzstan, KZ Kazakstan, MD Republic of Moldova, RU Russian Federation, TJ Tajikistan, TM Turkmenistan, and any other State which is a Contracting State of the Eurasian Patent Convention and of the PCT				
X	EP					
X	OA	OA OAPI Patent: BF Burkina Faso, BJ Benia, CF Central African Republic, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroon, GA Gabon, GN Guinea, ML Mali, MR Mauritania, NE Niger, SN Senegal, TD Chad, TG Togo, and any other State which is a member State of OAPI and a Contracting State of the PCT (if other kind of protection or treatment desired, specify on dotted line)				
Natio	nal P	atent (if other kind of protection or treatment desired,				
X		Albania	X		Luxembourg	
X	AM	Armenia	X		Latvia	
X	ΑT	Austria	\overline{X}	MD	Republic of Moldova	
X	ΑU	Australia	X		Madagascar	
X	ΑZ	Azerbaijan	X		The former Yugoslav Republic of Macedonia	
$\overline{\mathbb{X}}$	BA	Bosnia and Herzegovina				
X		Barbados	\mathbf{x}	MN	Mongolia	
X	BG	Bulgaria	\overline{x}		V Malawi	
\mathbf{Q}		Brazil			Mexico	
		Belarus	X		Norway	
\mathbf{x}	CA	Canada	X		New Zealand	
X	CH:	and LI Switzerland and Liechtenstein			Poland	
X		China		PT	Portugal	
X		Cuba	X		Romania	
				e .		
		Germany	X	٠٠.	Russian Federation	
ΓX		Denmark			Sudan	
$\overline{\mathbf{x}}$		Estonia	図	SE	Sweden	
	ES	Spain		SG	Singapore	
X X	FI	Finland	X	SI	Slovenia	
X		United Kingdom		SK	Slovakia	
	GE	Georgia		TJ	Tajikistan	
☑	HU	Hungary	X		Turkmenistan	
X	IL	Israel	E	TR	Turkey	
X	IS	Iceland		TT	Trinidad and Tobago	
	JP	Japan	X	UA	Ukraine	
	KE	Kenya	X	UG	Uganda	
\mathbf{x}	KG	Kyrgyzstan	X.	US	United States of America	
	KP	Democratic People's Republic of Korea		* 107	** * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
67.7					Uzbekistan	
	KR	Republic of Korea	X	VN	Viet Nam	
Z K		Kazakstan	Che	ck-bo	xes reserved for designating States (for the purposes of	
	LC	Saint Lucia	a na	tional	patent) which have become party to the PCT after	
(区)		Sri Lanka	1220		of this sheet:	
		Liberia	H			
X		Lesotho	7			
[X]		Lithuania	H	• • • •	•••••	
<u> </u>						
under	the P	to the designations made above, the applicant also need to the designation (s) of			er Rule 4.9(b) all designations which would be permitted	

The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant at the expiration of that time limit. (Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying that designation and the payment of the designation and confirmation fees. Confirmation must reach the receiving Office within the 15-month time limit.)

THIS PART -- RAIN (IICANI)

Box No. VI PRIORITY CLAIM	Onec No.	Further priority clair	re indicated in the Supplemental Box		
The priority of the following earlier application(s) is hereby claimed:					
Country (in which, or for which, the application was filed)	Filing Date (day/month/year)	Application No.	Office of filing (only for regional or international application)		
item (1) FRANCE	9 January 1995 (09/01/1995)	95 00327	I.N.P.I.		
item (2) FRANCE	9 January 1995 (09/01/1995	95 00329	I.N.P.I.		
item (3)					
application is the receiving Office (a fee	e may be required): requested to prepare and transmit to the oplication(s) identified above as item(s):	International Bureau	r the purposes of the present international		
Box No. VII INTERNATIONAL SEA	ARCHING AUTHORITY				
indicate the Authority chosen; the two-	letter code may be used):	ISA/	etent to carry out the international search,		
requested and the Authority is now req	nternational, international-type or other) i uested to base the international search, levant application (or the translation then	to the extent possible, on the res	sults of that earlier search. Identify such search		
Country (or regional Office): FRANCE					
Box No. VIII CHECK LIST					
following number of sheets:					
1. request : 4 shee	TO FOLLOW	separate signed power of attorney fee calculation sheet TO FOLLOW			
2. description : 12 shee 3. claims : 7 shee	2 copy of general powers		separate indications concerning deposited microorganisms		
4. abstract : 1 shee 5. drawings : 3 shee	ts 4. priority document(s)				
Total : 27 shee	as items:	8. [other (specify): receipt of royalties procedure + official copy and checks		
	the drawings (if any) should accompany	the abstract when it is published			
Box No. IX SIGNATURE OF APPI					
request). Cabinet GERMAIN & MAUREAU Guerre Dominique CPI 921104	me or the person signing and the capaci.	ty in wnich the person signs (if s	uch capacity is not obvious from reading the		
Lyon, 9 January 1996	For receiving Of	fice use only			
Date of actual receipt of the purpo		lice use only			
international application:	·		2. Drawings:		
3. Corrected date of actual receipt due to later but timely received papers or drawings completing the purported international Treceived: not received:			received:		
application: 4. Date of timely receipt of the required					
	corrections under PCT Article 11(2): 5. International Searching Authority specified by the applicant: 6. Transmittal of search copy delayed until search fee is paid				
For International Bureau use only					
Date of receipt of the record copy by the International Bureau:		,			

THIS THE BLANK DESTON

:

TRANSLATION PATENT COOPERATION TREATY



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference	See	Notification of Transmittal of International		
MD/T12B2107	MD/T12B2107 Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/			
International application No. PCT/FR 96/00037	International filing date (day/month /year 09/01/1996	r) Priority date (day/month/year) 09/01/1995		
International Patent Classification (IPC)	or national classification and IPC			
A 15	A61K7/48			
Applicant THOREL, Jean-N	loel et al.			
	examination report has been prepared the applicant according to Article 36.	by this International Preliminary Examining		
2. This REPORT consists of a tota	of 6 sheets, including this cov	ver sheet.		
been amended and are the		escription, claims and/or drawings which have ining rectifications made before this Authority nder the PCT).		
These annexes consist of a total	of 7 sheets.			
3. This report contains indications	relating to the following items:	,		
I X Basis of the report				
II Priority		·		
III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability				
IV Lack of unity of the invention				
Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability: citations and explanations supporting such statement				
VI Certain documents	VI Certain documents cited			
VII Certain defects in t	he international application			
VIII X Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand	Date of completi	on of this report		
14/06/1996	16/04/	1997		
Name and mailing address of the IPEA/	EP Authorized office	er		
Facsimile No	Telephone No.			

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR96/00037

I. Basis of the report	
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement she under Article 14 are referred to in this report as "originally file	eets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation d" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
the international application as originally fi	·
X the description, pages 1-12	, as originally filed,
pages	, filed with the demand,
pages	, filed with the letter of,
pages	, filed with the letter of
χ the claims, Nos.	, as originally filed,
Nos.	, as amended under Article 19,
	, filed with the demand,
	, filed with the letter of 20/01/97.
Nos.	, filed with the letter of
the drawings, sheets/fig $\frac{1/3-3/3}{}$, as originally filed.
sheets/fig	, filed with the demand,
sheets/fig	, filed with the letter of,
sheets/fig	, filed with the letter of
the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the	ne amendments had not been made, since they have been considered
to go beyond the disclosure as filed, as indicated	
4. Additional observations, if necessary:	
	the state of the s
~	
	•
	•

TY.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 96/00037

Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporti	``	velty, inventive step or industrial applica	bility;
Statement			
Novelty (N)	Claims	1 - 18, 20, 21	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1 - 18, 20, 21	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1 - 18, 20, 21	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

1. The following document is cited in this report:

D1 = WO-A-94/13260.

- 2. Example 17 of D1 concerns the use of a culture medium comprising a DMEM nutrient base medium (Gibco®), epidermal growth factor, 10% foetal calf serum, isoproterenol and/or forskolin, hydrocortisone and between 0.01 and 0.5 wt% simarouba extract for obtaining skin cells which are added to compositions applied topically to the epidermis or the scalp.
- 3. The claimed subject matter is novel since the extract described in D1 does not per se allow a keratinocyte culture to be grown in vitro. In addition, this culture always requires a live nutritive layer. Therefore, claims 1 to 21 are novel (in the sense of PCT Article 33(2)). In this respect, it should be noted that in this case the subject matter claimed may be defined by the result to be obtained since it cannot be defined in any

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 96/00037

other way without unjustifiably restricting the scope of protection of the claims. Moreover, a person skilled in the art being aware of the examples can carry out the invention by means of routine tests (cf. page 2, lines 4 to 8 of the application).

4. The claimed subject matter also involves an inventive step over D1 since D1 does not allow the simultaneous proliferation and differentiation of the keratinocytes (PCT Article 33(3)).

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 96/00037

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. Claims 9, 10 and 12 to 21 do not contain all the essential features of the invention: claim 9 should define the nutrient medium more precisely ("consisting of at least one of the amino acids, a vitamin, a cell growth factor and a mineral salt"). Claim 9 should include this phrase in order to satisfy the requirements of PCT Article 6.
- The description did not cite D1, nor did it briefly outline the relevant prior art contained therein.
 The requirements of PCT Rule 5.1(a)(ii) have not, therefore, been satisfied.
- 3. The description should be brought into line with the new claims to be submitted. If the description is revised, in particular its introductory part including the statement of object or the advantages, it should be ensured that no substantive matters are introduced which go beyond the disclosure in the international application as filed (pursuant to PCT Article 34(2)(b)).

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

9 janvier 1996 (09.01.96)

(30) Données relatives à la priorité:

(22) Date de dépôt international:

95/00327 9 janvier 1995 (09.01.95) FR 95/00329 9 janvier 1995 (09.01.95) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SOCIETE D'EXPLOITATION FRANÇAISE DES RECHERCHES BIODERMA [FR/FR]; ZAC Pichaury II, Rue Pierre-Berthier, F-13290 Les Milles (FR).

(71)(72) Déposant et inventeur: THOREL, lean-Noël [FR/FR]; 3, rue de la Rochelle, F-75014 Paris, (FR).

(72) Inventeur: et

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): VGATTO, Hugues [FR/FR]; 15, rue Pasteur, F-73200 Albertville (FR).

(74) Mandataire: CABINET GERMAIN & MAUREAU; Boîte postale 3011, F-69392 Lyon Cédex 03 (FR).

81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, IS, JP, KE, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AZ, BY, KZ, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: NUTRIENT MEDIUM FOR USE AS A CULTURE MEDIUM FOR EPIDERMAL CELLS, AND USES THEREOF

(54) Titre: MILIEU NUTRITIF UTILISABLE COMME MILIEU DE CULTURE DE CELLULES EPIDERMIQUES ET APPLICATIONS

(57) Abstract

A complex nutrient medium containing compounds that are biocompatible, biomimetic and bioavailable in the skin, but no biological extract of animal or cellular origin, for preparing a topical composition. Said complex nutrient medium has a suitable composition enabling viable *in vitro* culture of a human epidermal keratinocyte inoculum, with at least one clonal proliferation thereof during the first stage, and without the use of a live nutritive layer. The composition may be used as the active principle, particularly in a cosmetic preparation or a galenic base, and as a carrier capable of potentiating the activity of specific active principles.

(57) Abrégé

Utilisation, pour l'obtention d'une composition à usage topique, d'un milieu nutritif complexe, comprenant des composés à la fois biocompatibles, bio-mimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale ou cellulaire, ledit milieu nutritif complexe ayant une composition adaptée pour permettre une culture viable *in vitro* d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains, avec au moins une prolifération clonale de ces derniers au premier passage, sans assise nourricière vivante. La composition de l'invention peut être utilisée à titre de principe actif notamment dans une préparation cosmétique ou une base galénique, ainsi qu'à titre d'excipient susceptible de potentialiser l'action de principes actifs spécifiques.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ΑT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
ΑT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
ΑU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
СН	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

1

Milieu nutritif utilisable comme milieu de culture de cellules épidermiques et applications

La présente invention concerne un milieu nutritif complexe, ses applications et plus particulièrement son 5 utilisation pour fabriquer une composition à usage topique, et notamment cosmétique ou médicamenteuse.

La composition obtenue selon l'invention permet de créer un environnement extra-cellulaire parfaitement adapté à l'épiderme, en fournissant en particulier :

- un apport nutritionnel optimisé, aussi bien en vitamines, oligo-éléments, qu'en acides aminés essentiels,
 - des facteurs de croissance cellulaire, visant à substituer les interactions cellulaires morphogènes,
- et des caractéristiques de pH et d'osmolarité 15 proches des conditions physiologiques.

De manière générale, conformément à l'invention l'agent nutritionnel consiste en un milieu nutritif complexe, comprenant des composés à la fois biocompatibles, biomimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale, tel que sérum de veau foetal, ou d'origine cellulaire.

Le milieu nutritif complexe retenu selon l'invention a une composition adaptée pour permettre à lui seul et en milieu aqueux, une culture in vitro viable d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains avec au moins une prolifération clonale de ces derniers au premier passage, sans assise nourricière vivante telle que les fibroblastes.

Par "biocompatible", on entend la propriété selon laquelle le composé présente une innocuité au niveau cutané.

Par "biomimétique", on entend le fait que le composé est présent à l'état naturel dans la peau.

Par "biodisponible", on entend la propriété selon laquelle le composé est assimilable par les kératinocytes épidermiques humains, aussi bien in vitro qu'in vivo.

Par des essais de routine, l'homme de métier est à même de formuler un milieu nutritif complexe selon l'invention, en procédant en particulier avec ledit milieu à des cultures in vitro de kératinocytes, dont la croissance peut être observée, par exemple au microscope.

A cet égard, les documents suivants ont déjà décrit des milieux adaptés à des cultures in vitro de kératinocytes, dont la viabilité et la croissance peuvent être objectivées par les tests actuellement en vigueur, et être directement appréciées par observation sous microscope:

- Boyce ST, Ham RG, Calcium-regulated differentiation of normal human epidermal keratinocytes in defined clonal culture and serum-free serial culture, J. Invest. Dermatol. 1983; 81: 33S-40S
- Boyce ST, Ham RG, Cultivation, frozen storage, 20 and clonal growth of normal human epidermal keratinocytesin serum-free media, J. Tissue Culture Methods. 1985; 9: 83-93.

En tant que de besoin, le contenu de ces publications est incorporé à la présente description.

Le milieu nutritif complexe selon l'invention comprend des acides aminés, une ou plusieurs vitamines, un ou plusieurs facteurs de croissance cellulaire, et un ou plusieurs sels minéraux.

Une composition à usage topique de l'invention biocompatible avec les comprend phase une 30 humain, dans laquelle du corps superficielles manière homogène au moins ledit milieu distribué de nutritif tel que défini ci-dessus.

Dans une composition selon la présente invention, 35 la phase biocompatible dans laquelle est distribué l'agent

nutritionnel peut constituer l'excipient, ou l'un des composants de l'excipient de ladite composition.

L'ensemble des composés présents dans le milieu nutritif selon l'invention étant hydrosolubles, deux voies de formulation peuvent être mises en oeuvre pour obtenir une composition à usage topique :

- 1) Phase continue aqueuse, contenant le milieu nutritif selon l'invention :
- sous forme de gel aqueux, à l'aide d'un polymère 10 hydrosoluble non ionique du type polysaccharide ou éther de cellulose (polymères compatibles avec la forte charge ionique du milieu);
- sous forme de système émulsionné (émulsion d'huile dans l'eau faisant appel à des tensio-actifs résistant aux fortes charges ioniques);
 - sous forme de sérum cosmétique.
 - 2) Phase continue huileuse, la phase discontinue contenant le milieu nutritif selon l'invention :
- sous forme émulsionnée, étant entendu que la 20 force ionique de la phase discontinue implique l'instabilité de l'émulsion ; il est cependant possible de formuler des phases lamellaires ou cylindriques présentant une meilleure stabilité, ou encore un système bi-phasique remis extemporanément en émulsion par simple agitation;
- par encapsulation :

35

- * dans une capsule rigide, du type polysaccharide, dispersée dans la phase lipidique,
- * dans une capsule molle, du type gélatine, dispersée dans la phase discontinue.
- L'utilisation de liposomes comme vecteur d'encapsulation est envisageable sous forme d'un gel liposomal en phase continue aqueuse.

Une composition selon l'invention peut servir de base cosmétique. Son apport nutritionnel est notablement intéressant pour l'amélioration de la viabilité, le maintien de l'intégrité et l'équilibre des cellules

cutanées superficielles. En particulier elle permet de préserver durablement les qualités intrinsèques primaires de la peau, d'augmenter sa résistance aux agressions et de favoriser, le cas échéant, son retour à un état d'équilibre.

Un autre objet de l'invention est une préparation cosmétique comprenant une base précédemment définie, dans laquelle le milieu nutritif complexe constitue soit un principe actif, soit un excipient en présence d'autres principes actifs qu'il est susceptible de potentialiser.

Le milieu nutritif complexe de l'invention peut aussi être utilisé pour la préparation ou l'obtention d'un médicament.

L'utilisation d'un tel milieu sur une peau 15 fragilisée (peaux irritées, desséchées, peaux sénescentes,...), permet de retrouver un état cutané satisfaisant tant en terme de trophicité que d'hydratation des couches superficielles de l'épiderme.

Une composition médicamenteuse comprenant un 20 milieu nutritif complexe selon l'invention peut servir de base galénique, notamment nutritive.

propriétés possède en outre des Elle pharmacologiques qui seront mises en évidence dans les application avantageuse exemples. Selon une médicamenteuse de l'invention, composition destinée au traitement conservateur des greffons après se présentera de manière prélèvement. Elle d'une solution stérile la forme préférentielle sous particulièrement adaptée pour le nettoyage et l'entretien 30 des greffons chez les grands brûlés.

En outre une composition telle que précédemment définie présente des propriétés performantes pour prévenir ou traiter des troubles de la cicatrisation tels que escarres, ulcères variqueux, vergetures, chéloïdes, et/ou un retard de la cicatrisation.

De manière plus générale, une composition selon l'invention peut être incorporée dans toute préparation à usage galénique, en tant que principe actif avec éventuellement d'autres principes actifs, mais également 5 comme excipient grâce à sa capacité à potentialiser l'action de principes actifs spécifiques.

Les caractéristiques, applications et avantages de la présente invention sont exposés plus en détails dans les Exemples 1 à 4 et Figures 1 à 4 suivants.

10 L'Exemple 1 donne un exemple de formulation d'une composition de l'invention.

L'Exemple 2 met en évidence les propriétés d'une composition de l'invention par rapport à des milieux connus, à l'appui du dessin annexé dans lequel :

Fig. 1 est une vue en coupe d'épidermes humains après 36 heures de culture dans un milieu commercial standard dénommé MCDB 153, commercialisé notamment par IRVINE SCIENTIFIC et GIBCO-BRL,

Fig. 2 est une vue en coupe d'épidermes humains 20 après 36 heures de culture dans une solution saline tamponnée (PBS), solution saline équilibrée couramment utilisée en culture cellulaire, et

Fig. 3 est une vue en coupe d'épidermes humains en culture dans le milieu nutritif de l'invention, décrit à l'Exemple 1 à différents temps de culture :

A : au bout de 12 heures

B: au bout de 24 heures

C : au bout de 36 heures

L'Exemple 3 met en évidence l'absence de stimulation de la prolifération de cellules transformées par une composition de l'invention par rapport à une composition standard, à l'appui de la Fig.4 qui représente un diagramme montrant la multiplication de cellules transformées cultivées sur un milieu de l'invention et un milieu standard.

L'Exemple 4 illustre les propriétés pharmacologiques d'une composition de l'invention : a) sur le traitement de greffons ; b) sur la cicatrisation.

Exemple 1: Formulation d'une composition de l'invention

TABLEAU 1

COMPOSANTS	Concentration en mg/l.
Acides aminés	
L-Alanine	9,2
L-Arginine HCL	421,4
L-Asparagine (anhydre)	14,2
Acide L-aspartique	4,0
L-Cystéine HCl.H ₂ O	42,0
Acide L-glutamique	14,8
L-Glutamine	1754,4
Glycine	7,6
L-Histidine HCl.H ₂ O	50,0
L-Isoleucine	6,0
L-Leucine	131,2
L-Lysine HCl	54,0
L-Méthionine	13,5
L-Phénylalanine	10,0
L-Proline	34,6
L-Sérine	126,1
L-Thréonine	24,0
L-Tryptophane	9,3
L-Tyrosine 2 Na 2H ₂ O	11,7
L-Valine	70,3

Vitamines et facteurs de croissance cellulaire

Alfamines et lacteurs de	CIOISSANCE CCITATALLE
d-Biotine	0,02
Acide folique	0,80
Nicotinamide	0,04
D-Ca Pantothénate	0,30
Pyridoxine HCl	0,06
Riboflavine	0,04
Thiamine HCl	0,30
Vitamine B ₁₂	0,41
i-Inositol	18,0
Putrescine 2 HCl	0,20
Pyruvate de sodium	55,0
Thymidine	0,73
Adénine (HCl)	24,0
Acide DL-lipoïque	0,20
Composants inorganiques	
Chlorure de sodium	6800,0
KCl	112,0
Na ₂ HPO ₄	284,0
CuSO ₄ .5H ₂ O	0,003
Acétate de sodium	300,0 (anhydre)
D-Glucose	1080,0
HEPES (pipérazine)	6600,0
Phosphoryléthanolamine	0,06768
Ethanolamine	0,04684
Sulfate de sodium	3,4
Bicarbonate de sodium	1160,0
FeSO ₄ .7H ₂ O	1,39
MgCl ₂ .6H ₂ O	120,0
CaCl ₂ .2H ₂ O	de 13,0 à 22,05
ZnSO ₄ .7H ₂ O	0,144
$(NH4)_6 MO_7O_{24}.4H_2O$	0,00120

WO 96/21421 PCT/FR96/00037

8

 $Na_2SiO_3.5H_2O$ 0,142 $MnCl_2.4H_2O$ 0,00002 $SnCl_2.2H_2O$ 0,00011 NH_4 VO₃ 0,00057

Exemple 2:

20

La cytocompatibilité et les performances du milieu nutritif complexe décrit à l'Exemple 1 ont été testées sur des cultures de kératinocytes humains en monocouche, et sur des épidermes humains reconstitués in vitro.

Le milieu nutritif selon l'Exemple 1 permet la culture de kératinocytes en monocouche dans des conditions optimales de viabilité, durant au moins 36 heures, sans 10 que ne se manifeste le moindre effet cytotoxique.

A l'inverse, une solution de survie classique telle que le PBS (Phosphate Buffered Saline, solution saline équilibrée couramment utilisée en culture cellulaire) s'avère cytotoxique dès 12 heures 15 d'incubation.

Conformément à la Fig 3, Le milieu nutritif selon l'exemple autorise une culture d'épidermes humains normaux reconstitués dans des conditions optimales de viabilité, sans manifestations cytotoxiques même après 36 heures (Fig 3C) de mise en contact. Les cultures présentaient des couches cellulaires basales, spineuses, granuleuses et cornées intactes, orthokératosiques, de stratification régulière et normale.

En comparant la Fig 3C avec la Fig 1, cette 25 dernière illustrant l'utilisation d'un milieu commercial standard (MCDB 153, commercialisé notamment par IRVINE SCIENTIFIC), on voit que les performances du milieu de l'invention sont aussi bonnes.

Par contre, l'utilisation de PBS induit,

30 conformément à Fig 2, l'apparition de kératinocytes en
phase terminale de différenciation au niveau des assises
basales et spineuses, avec des signes de nécrose plus ou

WO 96/21421 PCT/FR96/00037

9

moins prononcés. On note également un décollement total de l'épiderme, avec destructuration complète des différentes assises kératinocytaires.

Exemple 3: Effets d'une composition de l'invention sur la croissance de cellules épidermiques transformées.

5

La composition utilisée pour cette étude est celle décrite à l'Exemple 1 comprenant le milieu dit milieu 1.

L'effet de la composition 1 sur la croissance d'une lignée de kératinocytes humains spontanément transformée a été testé durant 4 jours de culture par comparaison avec des cellules cultivées sur un milieu standard (DMEM, Dulbeco Modified Epidermal Medium + sérum de veau foetal).

Les cellules sont premièrement ensemencées dans le milieu standard et poussent jusqu'au 2e jour après ensemencement dans ce milieu. Au 2e jour, le lot de cellules est partagé en deux, un lot continuant à être cultivé en milieu standard, l'autre en milieu 1.

La morphologie des cellules est différente selon le milieu employé. Celle des cellules cultivées en milieu 1 se rapproche davantage de celle obtenue en utilisant un milieu semi-défini pour cellules épithéliales, type KSFM de GIBCO-BRL (cellules aux jonctions plus lâches, aspect moins pavimenteux...).

15

25

35

Il n'est pas noté de différence significative dans la pousse de cette lignée en fonction des différents milieux, jusqu'à confluence (jours 6 à 7, non montré ici).

On conclut que la composition 1 n'a aucun effet stimulant sur la prolifération des kératinocytes transformés.

Exemple 4: Effets d'une composition de l'invention sur la prise de greffes de peaux humaines et la prévention des troubles de cicatrisation.

La composition testée est celle décrite à l'Exemple 1 comprenant le milieu dit milieu 1.

Les effets de la composition 1 sur la prise de greffes de peaux humaines et la prévention des troubles de la cicatrisation ont été étudiés sur un modèle murin (souris athymique dépourvue d'immunité à médiation cellulaire).

Deux types de greffons ont été employés: épidermes peaux humaines issues de culture et plastique. Les greffons ont été irrigués durant 30 jours avec 1 ml de composition 1 (une application par jour) pour souris du groupe A et 1 ml de solution tamponnée (PBS) pour les souris du groupe B (20 animaux groupe). Des compresses de tulle gras ont été d'éviter appliquées après chaque irrigation afin dessication des greffons.

Une observation clinique des greffes a été réalisée à J-7, J-15 et J-30.

Deux paramètres ont été évalués : la nécrose des 0 épidermes de culture et la cicatrisation.

<u>a) la nécrose des épidermes de culture ("prise de greffes")</u>

La cotation est effectuée de 0 à 3 : 0= aucun signe de nécrose; 1= inflammation légère et altération superficielle du greffon; 2= nécrose partielle; 3= nécrose totale.

Les résultats sont rassemblés dans le Tableau 2.

TABLEAU 2

5 SOURIS DU GROUPE A

(20 greffons au total traités par la composition nutritive)

Cotations	J-7	J-15	J-30
0	9/20	12/20	16/20
1	7/20	4/20	0/20
2	3/20	2/20	2/20
3	1/20	2/20	2/20

10 SOURIS DU GROUPE B

(20 greffons traités par la solution saline tamponée)

Cotations	J-7	J - 15	J-30
0	2/20	4/20	7/20
1	8/20	6/20	3/20
2	6/20	5/20-	5/20
3	4/20	5/20	5/20

La composition 1 améliore la prise des greffes d'épidermes humains de culture sur souris athymiques par rapport à une solution de survie classique (PBS). Des différences significatives sont notées dès 7 jours de traitement pour une amélioration finale de plus de 50%.

b) la cicatrisation (avec les peaux totales greffées)

Une cotation est effectuée de 0 à 3 : 0 = aucun trouble de cicatrisation; 1= retard de cicatrisation; 2 = retard avec anomalie de la

cicatrisation (bourgeonnement de la cicatrice); 3 = cicatrice hypertrophique.

Les résultats sont rassemblés dans le Tableau 3.

5

TABLEAU 3

SOURIS DU GROUPE A

(20 peaux totales greffées et traitées par la composition nutritive)

10

Cotations	J-7	J-15	J-30
0	20/20	16/20	15/20
1	0/20	3/20	2/20
2	0/20	1/20	2/20
3	0/20	0/20	1/20

SOURIS DU GROUPE B

(20 peaux totales greffées et traitées par la solution saline tamponnée)

15

Cotations	J-7	J-15	J-30
0	16/20	10/20	5/20
1	4/20	7/20	8/20
2	0/20	3/20	3/20
3	0/20	0/20	4/20

La composition 1 améliore de façon significative les processus de cicatrisation; cet effet est particulièrement marqué après 30 jours de traitement.

WO 96/21421

REVENDICATIONS

1/ Utilisation d'un milieu nutritif complexe, ayant une composition adaptée pour permettre à lui seul et en milieu aqueux, une culture viable in vitro d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains, avec au moins une prolifération clonale de ces derniers au premier passage, sans assise nourricière vivante, pour la fabrication ou l'obtention d'une composition à usage topique.

2/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que les composants du milieu nutritif sont à la fois biocompatibles, bio-mimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale ou d'origine 15 cellulaire.

3/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe comprend des acides aminés, au moins une vitamine, au moins un facteur de croissance cellulaire, et au moins un 20 sel minéral.

4/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe a la composition suivante, la concentration des composants étant exprimée en mg/l:

25

Acides aminés

9,2
421,4
14,2
4,0
42,0
14,8
1754,4
7,6
50,0
6,0

L-Leucine	131,2
L-Lysine HCl	54,0
L-Méthionine	13,5
L-Phénylalanine	10,0
L-Proline	34,6
L-Sérine	126,1
L-Thréonine	24,0
L-Tryptophane	9,3
L-Tyrosine 2 Na 2H ₂ O	11,7
L-Valine	70,3

Vitamines et facteurs de croissance cellulaire

d-Biotine	0,02
Acide folique	0,80
Nicotinamide	0,04
D-Ca Pantothénate	0,30
Pyridoxine HCl	0,06
Riboflavine	0,04
Thiamine HCl	0,30
Vitamine B ₁₂	0,41
i-Inositol	18,0
Putrescine 2 HCl	0,20
Pyruvate de sodium	55,0
Thymidine	0,73
Adénine (HCl)	24,0
Acide DL-lipoïque	0,20

Composants inorganiques

Chlorure de sodium	6800,0
KCl	112,0
Na ₂ HPO ₄	284,0
CuSO ₄ .5H ₂ O	0,003
Acétate de sodium	300,0 (anhydre)
D-Glucose	1080,0
HEPES (pipérazine)	6600,0
Phosphoryléthanolamine	0,06768

15

Ethanolamine	0,04684
Sulfaté de sodium	3,4
Bicarbonate de sodium	1160,0
FeSO ₄ .7H ₂ O	1,39
MgCl ₂ .6H ₂ O	120,0
CaCl ₂ .2H ₂ O	de 13,0 à 22,05
ZnSO ₄ .7H ₂ O	0,144
$(NH4)_6 MO_7O_{24}.4H_2O$	0,00120
$Na_2SiO_3.5H_2O$	0,142
MnCl ₂ .4H ₂ O	0,00002
SnCl ₂ .2H ₂ O	0,00011
NH ₄ VO ₃	0,00057

- 5/ Composition à usage topique comprenant une phase biocompatible avec les parties superficielles du corps humain, dans laquelle est distribué de manière 5 homogène au moins un milieu nutritif tel que défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 4.
- 6/ Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme biphasique, avec une phase continue aqueuse contenant le milieu nutritif complexe, et notamment sous forme de gel aqueux, ou d'émulsion d'huile dans l'eau.
 - 7/ Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme biphasique, avec une phase continue huileuse, notamment sous forme d'émulsion, la phase discontinue contenant le milieu nutritif complexe.
 - 8/ Base cosmétique comprenant une composition selon l'une quelconque des revendications 5 à 7.
- 9/ Préparation cosmétique comprenant une base 20 cosmétique selon la revendication 8, caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe constitue soit un principe actif, soit un excipient, notamment potentialisant un autre principe actif.

10/ Utilisation d'un milieu nutritif complexe, ayant une composition adaptée pour permettre à lui seul et en milieu aqueux, une culture viable in vitro d'un inoculum de kératinocytes épidermiques humains, avec au moins une prolifération clonale de ces derniers au premier passage, sans assise nourricière vivante, pour la fabrication ou obtention d'un médicament.

11/ Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que les composés du milieu nutritif 10 sont à la fois biocompatibles, bio-mimétiques et biodisponibles au niveau cutané, à l'exclusion de tout extrait biologique d'origine animale ou d'origine cellulaire.

12/ Utilisation selon la revendication 10, 15 caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe comprend des acides aminés, au moins une vitamine, au moins un facteur de croissance cellulaire, et au moins un sel minéral.

13/ Utilisation selon la revendication 10, 20 caractérisée en ce que le milieu nutritif complexe a la composition suivante, la concentration des composants étant exprimée en mg/l:

Acides aminés

L-Alanine	9,2
L-Arginine HCl	421,4
L-Asparagine (anhydre)	14,2
Acide L-aspartique	4,0
L-Cystéine HCl. H ₂ O	42,0
Acide L-Glutamique	14,8
L-Glutamine	1754,4
Glycine	7,6
L-Histidine HCl.H ₂ O	50,0
L-Isoleucine	6,0
L-Leucine	131,2
L-Lysine HCl	54,0

WO 96/21421 PCT/FR96/00037

17

L-Méthionine	13,5
L-Phénylalanine	10,0
L-Proline	34,6
L-Sérine	126,1
L-Thréonine	24,0
L-Tryptophane	9,3
L-Tyrosine 2 Na 2H ₂ O	11,7
L-Valine	70,3

Vitamines et facteurs de croissance cellulaire

d-Biotine	0,02
Acide folique	0,80
Nicotinamide	0,04
D-Ca Pantothénate	0,30
Pyridoxine HCl	0,06
Riboflavine	0,04
Thiamine HCl	0,30
Vitamine B ₁₂	0,41
i-Inositol	18,0
Putrescine 2 HCl	0,20
Pyruvate de sodium	55,0
Thymidine	0,73
Adénine (HCl)	24,0
Acide DL-lipoïque	0,20

Composants inorganiques

Chlorure de sodium	6800,0	
KCl	112,0	
Na ₂ HPO ₄	284,0	
CuSO ₄ .5H ₂ O	0,003	
Acétate de sodium	300,0 (anhydre)	
D-Glucose	1080,0	
HEPES (pipérazine)	6600,0	
Phosphoryléthanolamine	0,06768	
Ethanolamine	0,04684	

Sulfate de sodium	3,4
Bicarbonate de sodium	1160,0
FeSO ₄ .7H ₂ O	1,39
MgCl ₂ .6H ₂ O	120,0
CaCl ₂ .2H ₂ O	de 13,0 à 22,05
ZnSO ₄ .7H ₂ O	0,144
$(NH4)_6 MO_7O_{24}.4H_2O$	0,00120
$Na_2SiO_3.5H_2O$	0,142
MnCl ₂ .4H ₂ O	0,00002
SnCl ₂ .2H ₂ O	0,00011
NH ₄ VO ₃	0,00057

14/ Utilisation selon l'une quelconque des revendications 10 à 13, caractérisée en ce que l'agent nutritionnel constitue l'un des, sinon le principe actif 5 dudit médicament.

15/ Utilisation selon l'une quelconque des revendications 10 à 14 pour obtenir un médicament destiné au traitement conservateur des greffons.

16/ Utilisation selon l'une quelconque des 10 revendications 10 à 14 pour prévenir ou traiter les troubles et/ou retard de la cicatrisation.

17/ Composition médicamenteuse à usage topique comprenant une phase biocompatible avec les parties superficielles du corps humain, dans laquelle est distribué de manière homogène au moins un milieu nutritif tel que défini selon l'une quelconque des revendications 10 à 13.

18/ Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme 20 biphasique, avec une phase continue aqueuse contenant le milieu nutritif complexe, et notamment sous forme de gel aqueux, ou d'émulsion d'huile dans l'eau.

19/ Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme 25 biphasique, avec une phase continue huileuse, notamment

sous forme d'émulsion, la phase discontinue contenant le milieu nutritif complexe.

- 20/ Base galénique comprenant une composition selon l'une quelconque des revendications 17 à 19.
- 21/ Base galénique selon la revendication 20, caractérisée en ce qu'elle est destinée au traitement conservateur des greffons.
- 22/ Base galénique selon la revendication 20, caractérisée en ce qu'elle est destinée à la prévention ou 10 au traitement des troubles et/ou retard de la cicatrisation.

William Subject 30 per 190

FIG1



FIG 2



FIG3

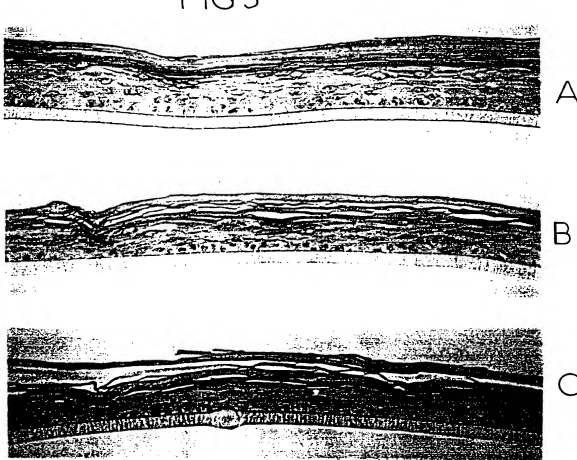
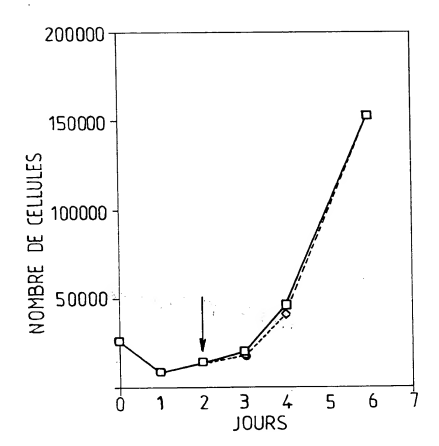


FIG 4



		_	FC1/TR 30/00037
A. CLASSI IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48		
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both national classif	fication and IPC	·
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum d IPC 6	locumentation searched (classification system followed by classification $A61K$	on symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are inc	luded in the fields searched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical	search terms used)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
x	WO,A,94 13260 (LMVH RECHERCHE) 23 1994	3 June	1,5, 8-10,14, 17,20
Y	see the whole document		1-22
Y	FR,A,2 694 692 (J.N. THOREL) 18 F 1994 see the whole document	February	1-22
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 11, no. 193 (C-430) [2640] , 1987 & JP,A,62 019511 (KANEBO LTD.), 2 1987, see abstract		1-22
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed in annex.
"A" docum consid "E" earlier filing of the citatio "O" docum other of the citatio of the citation of the ci	nent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) the treferring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	or priority date a cited to understai invention "X" document of part cannot be consid involve an invent of part cannot be consid document is comments, such comin the art. "&" document membe	iblished after the international filing date and not in conflict with the application but and the principle or theory underlying the incular relevance; the claimed invention ered novel or cannot be considered to a to see the possible of the considered to a to see the claimed invention ered to involve an inventive step when the bined with one or more other such docupination being obvious to a person skilled or of the same patent family
1	9 April 1996	10	0.05.1996
Name and I	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized office	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Sierra	Gonzalez, M

~ 2

INTENTATIONAL SEARCH REPORT

onal Application No PCI/FR 96/00037

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
WO-A-9413260	23-06-94	FR-A- FR-A- EP-A-	2699072 2699080 0673238	17-06-94 17-06-94 27-09-95
FR-A-2694692	18-02-94	NONE		

K	APPORT DE RECRECHE INTERNATI	PC / FR S	6/00037
A. CLASSE	MENT DE L'OBIET DE LA DEMANDE	<u> </u>	
CIB 6	A61K7/48		
	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifie	cation nationale et la CIB	
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de	classement)	
CIB 6	A61K	•	
Documentat	tion consultee autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines	sur lesquels a porte la recherche
			-i-ti-abla Assessa da saab-saba
Base de don utilisés)	inées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	om de la base de données, et si cela es	realisable, termes de recherche
C. DOCUM	TENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	des passages pertinents	no, des revendications visées
X	WO,A,94 13260 (LMVH RECHERCHE) 23	Juin	1,5,
	1994		8-10,14, 17,20
Υ	voir le document en entier		1-22
Y	Y FR,A,2 694 692 (J.N. THOREL) 18 Février		1-22
	voir le document en entier		
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN		1-22
	vol. 11, no. 193 (C-430) [2640] , 1987	20 Juin	
-	& JP,A,62 019511 (KANEBO LTD.), 28	3 Janvier	
	1987,		
	voir abrégé		
•			
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de l	revets sont indiqués en annexe
* Catégories	s spéciales de documents cités:	document ulterieur publié après la	date de dépôt international ou la
A' document définissant l'état général de la technique, non technique pertunent, mais cité pour comprendre le principe considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention			
"E" docum	ومستمستمست مقدولة عام بمدار والانتقال بالمستمست والمستمسية	(* document particulièrement pertine	it l'invention revendiquée ne peut
'L' docum	ent pouvant jeter un doute sur une revendication de	être considerée comme nouvelle o inventive par rapport au documen	considéré isolément
autre o	citation où pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	document particulièrement pertiner ne peut être considérée comme im lorsque le document est associé à	pliquant une activité inventive
une ex	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens	documents de même nature, cette pour une personne du mêtier	combinaison étant évidente
'P' docum postén	ent publié avant la date de dépôt international, mais ieurement à la date de priorité revendiquée	document qui fait partie de la mên	ne famille de brevets
Date à laqu	selle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rappo	rt de recherche internationale
1	9 Avril 1996	10.0	5.1996
Nom et adn	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé	
	Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Sierra Gonzalez	, M

RAPPORT DE RIEMERCHE INTERNATIONALE

e Internationale No PC i / FR 96/00037

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO-A-9413260	23-06-94	FR-A- FR-A- EP-A-	2699072 2699080 0673238	17-06-94 17-06-94 27-09-95
FR-A-2694692	18-02-94	AUCUN		